(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. März 2001 (08.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/16193 A1

(51)	Internationale Patentklassifikation7:	C08	
	A01N 33/12		

C08F 20/34,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/06812

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Juli 2000 (17.07.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 40 697.9 27. August 1999 (27.08.1999) DE 199 52 221.9 29. Oktober 1999 (29.10.1999) DE 199 55 992.9 20. November 1999 (20.11.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CREAVIS GESELLSCHAFT FÜR TECHNOLOGIE UND INNOVATION MBH [DE/DE]; Paul-Baumann-Strasse 1, D-45772 Marl (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OTTERSBACH, Peter

[DE/DE]; Zum Beuel 14, D-51570 Windeck (DE). KOSS-MANN, Beate [DE/DE]; Ribbertstrasse 13, D-58091 Hagen (DE). OLES, Markus [DE/DE]; Im Mühlenwinkel 2, D-45525 Hattingen (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: CREAVIS GESELLSCHAFT FÜR TECHNOLOGIE UND INNOVATION MBH; Patente + Marken, Bau 1042 / PB 15, D-45764 Marl (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, CA, CN, IL., JP, KR, NO, NZ, PL, RU, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, ES, FI, FR, GB, IE, IT, NL, PT, SE).

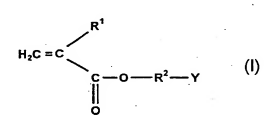
Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COPOLYMERS OF ACRYLOYLOXYALKYLAMINO COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: COPOLYMERE VON ACRYLOYLOXYALKYLAMINOVERBINDUNGEN



(57) Abstract: The invention relates to antimicrobial polymers which are produced by copolymerising a monomer of formula (I) wherein R¹= -H or -CH₃, R²= a branched or unbranched aliphatic hydrocarbon radical with 1 to 5 carbon atoms, Y = NR³R⁴, N⁺R³R⁴R⁵X⁻, R³, R⁴, R⁵ = a substituted or unsubstituted, branched or unbranched aliphatic or aromatic hydrocarbon radical with 1 to 50 carbon atoms, R³, R⁴ and R⁵ being the same or different, and X= CH₃SO₄, NO₃, F, Cl., Br, I, CH₃CH₂, NO₂, NO, CN, SCN, CNO, ClO, ClO₂, ClO₃, ClO₄-; with other aliphatically unsaturated monomers. The invention also relates to a method for producing said polymers. The monomers

of formula (I) can be especially, benzophenone derivatives. The polymers can also be produced by graft copolymerisation of a substrate, whereby a covalently bonded coating is obtained on the substrate surface. The inventive antimicrobial polymers can be used as a microbicide coating on e.g., hygiene items or in the area of medicine, and in paints or protective coatings.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft antimikrobielle Polymere, die durch Copolymerisation eines Monomeren der Formel (I) mit R¹ = -H oder -CH₃, R² = verzweigter oder unverzweigter aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Y = NR³R⁴, N⁺R³R⁴R⁵X⁺, R³, R⁴, R⁵ = substituierter oder unsubstituierter, verzweigter oder unverzweigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 50 Kohlenstoffatomen, wobei R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sein können und X = CH₃SO⁻₄, NO⁻₃, F, Cl⁻, Br⁻, I⁻, CH₃CH₂., NO⁻, NO⁻, CN⁻, SCN⁻, CNO⁻, ClO⁻, ClO⁻, ClO⁻, ClO₃⁻, ClO₄ mit weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden und ein Verfahren zu deren Herstellung. Monomere der Formel (I) können insbesondere Benzophenonderivate sein. Die Polymere können auch durch Pfropfcopolymerisation eines Substrats hergestellt werden, wobei eine kovalent gebundene Beschichtung auf der Substratoberfläche erhalten wird. Die antimikrobiellen Polymere können als mikrobizide Beschichtung u. a. auf Hygieneartikeln oder im medizinischen Bereich sowie in Lacken oder Schutzanstrichen verwendet werden.



10

15

20

Copolymere von Acryloyloxyalkylaminoverbindungen

Die Erfindung betrifft antimikrobielle Polymere, die durch Copolymerisation von Acryloyloxyalkylaminoverbindungen mit weiteren Monomeren erhalten werden. Weiterhin betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung und Verwendung dieser antimikrobiellen Polymere.

Desweiteren betrifft die Erfindung antimikrobielle Polymere, die durch Pfropfcopolymerisation von Acryloyloxyalkylaminoverbindungen mit weiteren Monomeren auf einem Substrat erhalten werden, weiterhin ein Verfahren zu ihrer Herstellung und deren Verwendung.

Acryloyloxyalkylaminoverbindungen im Sinn der vorliegenden Erfindung sind insbesondere Acryloyloxyalkylammoniumsalze, bevorzugt Acryloyloxyalkylbenzophenonammoniumsalze und Acryloyloxyalkyldialkylamine.

Besiedlungen und Ausbreitungen von Bakterien auf Oberflächen von Rohrleitungen, Behältern oder Verpackungen sind im hohen Maße unerwünscht. Es bilden sich häufig Schleimschichten, die Mikrobenpopulationen extrem ansteigen lassen, die Wasser-, Getränke- und Lebensmittelqualitäten nachhaltig beeinträchtigen und sogar zum Verderben der Ware sowie zur gesundheitlichen Schädigung der Verbraucher führen können.

Aus allen Lebensbereichen, in denen Hygiene von Bedeutung ist, sind Bakterien fernzuhalten. Davon betroffen sind Textilien für den direkten Körperkontakt, insbesondere für den Intimbereich und für die Kranken- und Altenpflege. Außerdem sind Bakterien fernzuhalten von Möbelund Geräteoberflächen in Pflegestationen, insbesondere im Bereich der Intensivpflege und der Kleinstkinder-Pflege, in Krankenhäusern, insbesondere in Räumen für medizinische Eingriffe und in Isolierstationen für kritische Infektionsfälle sowie in Toiletten.

Gegenwärtig werden Geräte, Oberflächen von Möbeln und Textilien gegen Baktenen im Bedarfsfall oder auch vorsorglich mit Chemikalien oder deren Lösungen sowie Mischungen behandelt, die als Desinfektionsmittel mehr oder weniger breit und massiv antimikrobiell

20

wirken. Solche chemischen Mittel wirken unspezifisch, sind häufig selbst toxisch oder reizend oder bilden gesundheitlich bedenkliche Abbauprodukte. Häufig zeigen sich auch Unverträglichkeiten bei entsprechend sensibilisierten Personen.

5 Eine weitere Vorgehensweise gegen oberflächige Bakterienausbreitungen stellt die Einarbeitung antimikrobiell wirkender Substanzen in eine Matrix dar.

Tert.-Butylaminoethylmethacrylat ist ein handelsübliches Monomer der Methacrylatchemie und wird insbesondere als hydrophiler Bestandteil in Copolymerisationen eingesetzt. So wird in EP-PS 0 290 676 der Einsatz verschiedener Polyacrylate und Polymethacrylate als Matrix für die Immobilisierung von bakteriziden quaternären Ammoniumverbindungen beschrieben.

Aus einem anderen technischen Bereich offenbart US-PS 4 532 269 ein Terpolymer aus Butylmethacrylat, Tributylzinnmethacrylat und tert.-Butylaminoethylmethacrylat. Dieses Polymer wird als antimikrobieller Schiffsanstrich verwendet, wobei das hydrophile tert.-Butylaminoethylmethacrylat die langsame Erosion des Polymers fördert und so das hochtoxische Tributylzinnmethacrylat als antimikrobiellen Wirkstoff freisetzt.

In diesen Anwendungen ist das mit Aminomethacrylaten hergestellte Copolymer nur Matrix oder Trägersubstanz für zugesetzte mikrobizide Wirkstoffe, die aus dem Trägerstoff diffundieren oder migrieren können. Polymere dieser Art verlieren mehr oder weniger schnell ihre Wirkung, wenn an der Oberfläche die notwendige "minimale inhibitorische Konzentration,, (MIK) nicht mehr erreicht wird.

Aus den europäischen Patentanmeldungen 0 862 858 und 0 862 859 ist bekannt, daß Homound Copolymere von tert.-Butylaminoethylmethacrylat, einem Methacrylsäureester mit sekundärer Aminofunktion, inhärent mikrobizide Eigenschaften besitzen. Um unerwünschten
Anpassungsvorgängen der mikrobiellen Lebensformen, gerade auch in Anbetracht der aus der
Antibiotikaforschung bekannten Resistenzentwicklungen von Keimen, wirksam entgegenzutreten, müssen auch zukünftig Systeme auf Basis neuartiger Zusammensetzungen und verbesserter Wirksamkeit entwickelt werden.

Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, neuartige, antimikrobiell wirksame Polymere zu entwickeln, die die Ansiedelung und Verbreitung von Bakterien auf Oberflächen verhindern.

- Die Verwendung von 2-Methacryloyloxyethylderivaten als kationischer Bestandteil in Copolymerisationen ist aus anderen technischen Gebieten bekannt. EP 0 322 234 beschreibt in diesem Zusammenhang die Synthese von Terpolymeren, die neben 2-Methacryloyloxyethylderivaten Rückstände aus dessen Herstellung und weitere Monomere enthalten, als Entwässerungshilfsmittel. Polymere mit einer undefinierten Zusammensetzung sind insbesondere im medizinischen Bereich nicht einsetzbar. Des Weiteren finden 2-Methacryloyloxyethyldimethylbenzylammoniumsalze z.B. Verwendung als Hilfsmittel zur Herstellung von Polymerdispersionen, wie in US 5 696 194 näher erläutert wird, bzw. als Hilfsmittel für Farbstoffsysteme, wie in US 4 168 976 beschrieben.
- 2-Diethylaminoethylmethacrylat ist ein an sich bekannter Baustein der Acrylatchemie. So beschreibt EP 0 353 899 eine Beschichtungszusammensetzung, basierend auf Quaterpolymeren mit einem Anteil an 2-Diethylaminoethylmethacrylat von bis zu 10 Gew.-%. Weiterhin wird 2-Diethylaminoethylmethacrylat als Comonomerbaustein in Polymeren zur Abwasserbehandlung eingesetzt, so beschrieben in EP 0 630 858.

20

25

30

- US 3 829 654 beschreibt die Verwendung von Aminomethacrylaten in Copolymeren zur Beschichtung von Futtermitteln. Hier wird insbesondere der Einsatz von Tert.-butylaminoethylmethacrylat oder Dimethylaminoethylmethacrylat mit Styrol, Methylmethacrylat oder Vinylacetat als Comonomer offenbart. Diese Copolymere enthalten weniger als 50 Gew.-% der Aminomethylacrylatkomponente, da größere Anteile einen negativen Effekt auf die Löslichkeit der Futtermittelbeschichtung im Magen haben.
- EP 0 241 027 beschreibt die Verwendung von Aminomethacrylaten in UV-härtbaren Kleberkompositionen, wobei die Kompositionen aus einer Epoxy- oder Isocyanatkomponente, einem Härter und einer photopolymerisierbaren Vinylkomponente aufgebaut sind.
- In EP 0 353 899 wird die Herstellung eines Polyanhydrids offenbart, das neben den

Anhydridfunktionen N,N-Dialkylaminoalkylgruppen oder N-Alkylimide enthält. Ein solches Copolymer kann z. B. durch Polyaddition von olefinisch ungesättigten Dicarbonsäuren mit olefinisch ungesättigten Dialkylaminoalkylacrylaten hergestellt werden. Die so hergestellten Polyanhydride eignen sich besonders für Beschichtungen, die weiter vernetzt werden, wie z. B.

5 Lacke im Automobilbau.

Aus einem anderen technischen Gebiet ist bekannt, Polysiloxanblockcopolymere mit Aminoalkylmethacrylaten als Comonomer in der Haarkosmetik zu verwenden. EP 0 582 152 offenbart ein solches Copolymer, z. B. als Shampookomponente.

10

25

Die Herstellung oder Verwendung von Copolymeren, die Acryloyloxyalkyldialkylamine mit weiteren olefinisch ungesättigten Monomeren in mikrobizid wirkenden Anteilen enthalten, ist nicht bekannt.

Benzophenonderivate von Acryloyloxyalkylammoniumsalzen sind als Photoinitiator in radikalischen Polymerisationen bekannt. So beschreibt EP 0 333 291 die Herstellung von verschiedenen Benzophenon-Acryloyloxyalkylammoniumsalzen und deren Verwendung als Photoinitiator für wasserlösliche Monomerenmischungen. Die Verwendungen dieser Verbindungen als Photoinitiator für wäßrige, polymerisierbare Systeme in Tintenstrahldruckern mit UV-härtbarer Tinte ist in US 5 623 001 offenbart. Der Anteil an Photoinitiator in der Tinte beträgt 2 bis 12 Gew.-%.

Aus einem anderen technischen Gebiet beschreibt WO 87/24376 die Herstellung und Verwendung von Benzophenonderivaten von Acryloylalkylammoniumsalzen in Klebekompositionen. Hier werden Precurser für Klebefolien hergestellt, indem zunächst eine wäßrige Reaktionsmischung aus z. B. Acrylsäure, einen wasserlöslichen Radikalstarter sowie einem wasserlöslichen Photoinitiator thermisch polymerisiert wird. Anschließend wird das so erhaltene Polymer mit UV-Strahlung nachvernetzt. Die als nachvernetzender Photoinitiator verwendeten Benzophenonderivate werden mit einem Anteil von ca. 1.2 Gew.-% an der Reaktionsmischung, d. h. bezogen auf die Monomeren mit einem Anteil von 1:1000 bis 1:50, eingesetzt. Eine antimikrobielle Wirkung des so hergestellten Copolymers —

insbesondere im vernetzten Zustand – ist nicht oder nur in einen vernachlässigendem Maße vorhanden.

Die Verwendung von anderen Acryloyloxyethylderivaten als kationischer Bestandteil in Copolymerisationen ist aus weiteren technischen Gebieten bekannt. EP 0 322 234 beschreibt in diesem Zusammenhang 2die Synthese von Terpolymeren, die neben Methacryloyloxyethylderivaten Rückstände aus dessen Herstellung und weiteren Monomeren enthalten, als Entwässerungshilfsmittel. Polymere mit einer undefinierten Zusammensetzung sind insbesondere im medizinischen Bereich nicht einsetzbar. Des Weiteren finden 2-Methacryloyloxyethyldimethylbenzylammoniumsalze z.B. Verwendung als Hilfsmittel zur Herstellung von Polymerdispersionen, wie in US 5 696 194 näher erläutert wird, bzw. als Hilfsmittel für Farbstoffsysteme, wie in US 4 168 976 beschrieben.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß durch Copolymerisation von Acryloyloxyalkylaminoverbindungen mit aliphatisch ungesättigten Monomeren bzw. durch Pfropfcopolymerisation dieser Komponenten auf einem Substrat Polymere mit einer Oberfläche erhalten werden, die dauerhaft mikrobizid ist, durch Lösemittel und physikalische Beanspruchungen nicht angegriffen wird und keine Migration zeigt. Dabei ist es nicht nötig, weitere biozide Wirkstoffe einzusetzen.

20

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher antimikrobielle Copolymere, die durch Copolymerisation eines Monomeren der Formel I

$$H_2C = C$$

$$C - O - R^2 - Y$$

$$I$$

5 m

 $R^1 = -H \text{ oder } -CH_3$

R² = verzweigter oder unverzweigter aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit

1 bis 5 Kohlenstoffatomen,

 $Y = NR^3R^4, N^4R^3R^4R^5 X$

R³, R⁴, R⁵ = substituierter oder unsubstituierter, verzweigter oder unverzweigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 50 Kohlenstoffatomen, wobei R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sein können und

 X^{-} = CH₃SO₄, NO₃, F, Cl, Br, I, CH₃CH₂, NO₂, NO, CN, SCN, CNO, ClO, ClO, ClO₂, ClO₃, ClO₄

10 mit mindestens einem weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden.

Weiterhin ist ein Verfahren zur Herstellung antimikrobieller Copolymere Gegenstand der vorliegenden Erfindung, wobei eine Copolymerisation von Monomeren der Formel I

15

25

5

$$H_2C = C$$

$$C - O - R^2 - Y$$

Ι

mit

 R^1 = -H oder -CH₃,

20 R² = verzweigter oder unverzweigter aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen,

 $Y = NR^3R^4, N^{\dagger}R^3R^4R^5 X^{\dagger}$

R³, R⁴, R⁵ = substituierter oder unsubstituierter, verzweigter oder unverzweigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 50 Kohlenstoffatomen, wobei R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sein können und

X = CH₃SO₄, NO₃, F, Cl, Br, I, CH₃CH₂, NO₂, NO, CN, SCN, CNO,

ClO', ClO₂', ClO₃', ClO₄'

mit mindestens einem weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren durchgeführt wird.

Der Anteil von Monomeren gemäß Formel I in der Reaktionsmischung kann, um eine gute antimikrobielle Wirkung des Polymeren zu erhalten, zwischen 5 und 98 Mol-%, bevorzugt über 20 Mol-% oder zwischen 30 und 98 Mol-%, besonders bevorzugt über 50 Mol-%, ganz besonders bevorzugt zwischen 50 und 98 Mol-% oder zwischen 70 und 98 Mol-%, bezogen auf die Summe der Monomeren, liegen.

10

Die zur Herstellung der antimikrobiellen Copolymeren einsetzbaren Monomere der Formel I können daher auch durch die Formeln II (Acryloyloxyalkyldialkylamine) oder III (Acryloyloxyalkylammoniumsalze) beschrieben werden:

$$H_{2}C = C$$
 $C - O - R^{2} - N$
 R^{4}
 $C - O - R^{2} - N$
 R^{4}
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} - R^{4}$
 $C - O - R^{2} - N^{+} -$

15

 R^3 , R^4 , R^5 haben die für Formel I genannten Bedeutungen.

Als aliphatisch ungesättigte Monomere können alle Monomere verwendet werden, die eine Copolymerisation mit den Monomeren gemäß Formel I bzw. II oder III eingehen. Geeignet sind z. B. Acrylate oder Methacrylate, wie Acrylsäure, tert.-Butylmethacrylat oder Methylmethacrylat, Styrol, Vinylchlorid, Vinylether, Acrylamide, Acrylnitrile, Olefine (Ethylen, Propylen, Butylen, Isobutylen), Allylverbindungen, Vinylketone, Vinylessigsäure, Vinylacetat

mit

25

10

oder Vinylester, insbesondere z. B. Methacrylsäuremethylester, Methacrylsäureethylester, Methacrylsäurebutylester, Methacrylsäure-tert.-butylester, Acrylsäuremethylester, Acrylsäureethylester, Acrylsäure-tert.-butylester, tert.-Butyl-aminoethylester, 2-Diethylaminoethylmethacrylat, 2-Diethylaminoethylvinylether, N-3-Diethylaminopropylethacrylamid, 3-Methacryloylaminopropyltrimethylammoniumchlorid, Methacrylsäure-3-dimethylaminopropylamid oder Methacrylsäure-2-diethylaminoethylester.

Bevorzugt handelt es sich bei den aliphatisch ungesättigten Monomeren um Acrylsäure- oder Methacrylsäureverbindungen.

Als Monomer gemäß Formel I bzw. II werden bevorzugt 2-Diethylaminoethylmethacrylat, 2-Dimethylaminoethylmethacrylat, 2-Dimethylaminoethylacrylat und 2-Diethylaminoethylacrylat eingesetzt.

- bevorzugt Methacrylwerden Formel Ш I bzw. Monomer gemäß 15 Als bevorzugt 2-Methacryloyloxyoyloxyalkyltrialkylammoniumsalze, besonders ethyltrimethylammoniumsalze, entsprechende Methylsulfat (2insbesondere das Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat) eingesetzt.
- Als Benzophenonderivate, die als Monomer der Formel I bzw. III eingesetzt werden können, sind solche zu nennen, bei denen einer, mehrere oder alle Reste R³, R⁴ oder R⁵ als ein Benzophenon der Formel IV

$$R^{6}_{b}$$

$$R^{6}_{c}$$

$$R^{6}_{d}$$

$$R^{7}_{e}$$

$$R^{7}_{c}$$

$$R^{7}_{c}$$

$$R^{7}_{c}$$

PCT/EP00/06812

9

R⁶_{a-c}, R⁷_{a-c} = H, ein- oder zweiwertiger

Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 5

Kohlenstoffatomen jeweils gleich oder verschieden,

wobei die Anbindung dieses Benzophenons an das Stickstoffatom der Formel I bzw. III über einen zweiwertigen Kohlenwasserstoffrest R⁷_{a-c} erfolgt, ausgestaltet sind.

Die Indices a-e bezeichnen dabei gleiche oder verschiedene Substituentenarten. So kann z. B. R^6 , ein Wasserstoffatom und R^6 b eine Methylgruppe sein.

10

5

Als Monomer gemäß Formel I bzw. III können ebenfalls Acryloyloxyalkylbenzophenonammoniumsalze, besonders bevorzugt 2-Acryloylethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid bzw. die entsprechenden Methacrylderivate, wie 2-Methacryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid eingesetzt werden.

15

20

25

Die erfindungsgemäßen antimikrobiellen Copolymere können durch Copolymerisation von Monomeren der Formel I bzw. II oder III mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden. Zweckmäßig erfolgt die Polymerisation radikalisch durch einen Radikalstarter oder strahleninduziert. Typische Vorgehensweisen sind in den Beispielen beschrieben.

Die erfindungsgemäßen antimikrobiellen Copolymere können auch durch Copolymerisation von Monomeren der Formel I bzw. II oder III mit mindestens einem aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat erhalten werden. Es wird eine physisorbierte Beschichtung aus dem antimikrobiellen Copolymer auf dem Substrat erhalten.

Als Substratmaterialien eigenen sich vor allem alle polymeren Kunststoffe, wie z. B. Polyurethane, Polyamide, Polyester und -ether, Polyetherblockamide, Polystyrol, Polyvinylchlorid, Polycarbonate, Polyorganosiloxane, Polyolefine, Polysulfone, Polyisopren, Poly-Chloropren, Polytetrafluorethylen (PTFE), entsprechende Copolymere und Blends sowie natürliche und synthetische Kautschuke, mit oder ohne strahlungssensitive Gruppen. Das erfindungsge-

mäße Verfahren läßt sich auch auf Oberflächen von lackierten oder anderweitig mit Kunststoff beschichteten Metall-, Glas- oder Holzkörpern anwenden.

In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung können die Copolymere durch Pfropfpolymerisation eines Substrats mit Monomeren der Formel I bzw. II oder III und mindestens einem aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden. Die Pfropfung des Substrats ermöglicht eine kovalente Anbindung des antimikrobiellen Copolymers an das Substrat. Als Substrate können alle polymeren Materialien, wie die bereits genannten Kunststoffe, eingesetzt werden.

10

15

30

Die Oberflächen der Substrate können vor der Pfropfcopolymerisation nach einer Reihe von Methoden aktiviert werden. Hier können alle Standardmethoden zur Aktivierung von polymeren Oberflächen zum Einsatz kommen; beispielsweise kann die Aktivierung des Substrats vor der Pfropfpolymerisation durch UV-Strahlung, Plasmabehandlung, Coronabehandlung, Beflammung, Ozonisierung, elektrische Entladung oder γ-Strahlung durchgeführt werden. Zweckmäßig werden die Oberflächen zuvor in bekannter Weise mittels eines Lösemittels von Ölen, Fetten oder anderen Verunreinigungen befreit.

Die Aktivierung der Substrate kann durch UV-Strahlung im Wellenlängenbereich 170-400 nm, bevorzugt 170-250 nm erfolgen. Eine geeignete Strahlenquelle ist z. B ein UV-Excimer-Gerät HERAEUS Noblelight, Hanau, Deutschland. Aber auch Quecksilberdampflampen eignen sich zur Substrataktivierung, sofern sie erhebliche Strahlungsanteile in den genannten Bereichen emittieren. Die Expositionszeit beträgt im allgemeinen 0.1 Sekunden bis 20 Minuten,

vorzugsweise 1 Sekunde bis 10 Minuten.

Die Aktivierung des Substrats vor der Pfropfpolymerisation mit UV-Strahlung kann weiterhin mit einem zusätzlichen Photosensibilisator erfolgen. Hierzu wird der Photosensibilisator, wie z. B. Benzophenon auf die Substratoberfläche aufgebracht und bestrahlt. Dies kann ebenfalls mit einer Quecksilberdampflampe mit Expositionszeiten von 0.1 Sekunden bis 20 Minuten, vorzugsweise 1 Sekunde bis 10 Minuten, erfolgen.

Die Verwendung eines Benzophenonderivates im antimikrobiziden Copolymer der vorliegenden Erfindung ist bei der UV-Aktivierung des Substrats besonders vorteilhaft, da die Aktivierung des Substrats und die Polymerisierung – hier sowohl die Aufpfropfung der Monomere als auch des antimikrobiellen Copolymers an sich – über die vernetzende Wirkung der Benzophenongruppe eine besonders stark haftende und und chemisch belastbare Verbindung ergibt.

Die Aktivierung kann erfindungsgemäß auch durch Plasmabehandlung mittels eines RF- oder Mikrowellenplasma (Hexagon, Fa. Technics Plasma, 85551 Kirchheim, Deutschland) in Luft, Stickstoff- oder Argon-Atmosphäre erreicht werden. Die Expositionszeiten betragen im allgemeinen 2 Sekunden bis 30 Minuten, vorzugsweise 5 Sekunden bis 10 Minuten. Der Energieeintrag liegt bei Laborgeräten zwischen 100 und 500 W, vorzugsweise zwischen 200 und 300 W.

Weiterhin lassen sich auch Corona-Geräte (Fa. SOFTAL, Hamburg, Deutschland) zur Aktivierung verwenden. Die Expositionszeiten betragen in diesem Falle in der Regel 1 bis 10 Minuten, vorzugsweise 1 bis 60 Sekunden.

Die Aktivierung durch elektrische Entladung, Elektronen- oder γ-Strahlen (z. B. aus einer Kobalt-60-Quelle) sowie die Ozonisierung ermöglicht kurze Expositionszeiten, die im allgemeinen 0.1 bis 60 Sekunden betragen.

Eine Beflammung von Substrat-Oberflächen führt ebenfalls zu deren Aktivierung. Geeignete Geräte, insbesondere solche mit einer Barriere-Flammfront, lassen sich auf einfache Weise bauen oder beispielsweise beziehen von der Fa. ARCOTEC, 71297 Mönsheim, Deutschland. Sie können mit Kohlenwasserstoffen oder Wasserstoff als Brenngas betrieben werden. In jedem Fall muß eine schädliche Überhitzung des Substrats vermieden werden, was durch innigen Kontakt mit einer gekühlten Metallfläche auf der von der Beflammungsseite abgewandten Substratoberfläche leicht erreicht wird. Die Aktivierung durch Beflammung ist dementsprechend auf verhältnismäßig dünne, flächige Substrate beschränkt. Die Expositionszeiten belaufen sich im allgemeinen auf 0.1 Sekunde bis 1 Minute, vorzugsweise 0.5 bis 2

Sekunden, wobei es sich ausnahmslos um nicht leuchtende Flammen behandelt und die Abstände der Substratoberflächen zur äußeren Flammenfront 0.2 bis 5 cm, vorzugsweise 0.5 bis 2 cm betragen.

5 Die so aktivierten Substratoberflächen werden nach bekannten Methoden, wie Tauchen, Sprühen oder Streichen, mit Monomeren der Formel I bzw. II oder III (Komponente I) und einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren (Komponente II), gegebenenfalls in Lösung, beschichtet. Als Lösemittel haben sich Wasser und Wasser-Ethanol-Gemische bewährt, doch sind auch andere Lösemittel verwendbar, sofern sie ein ausreichendes Lösevermögen für die Monomeren aufweisen und die Substratoberflächen gut benetzen. Lösungen mit Monomerengehalten von 1 bis 10 Gew.-%, beispielsweise mit etwa 5 Gew.-% haben sich in der Praxis bewährt und ergeben im allgemeinen in einem Durchgang zusammenhängende, die Substratoberfläche bedeckende Beschichtungen mit Schichtdicken, die mehr als 0.1 μm betragen können.

15

Die Propfcopolymerisation der auf die aktivierten Oberflächen aufgebrachten Monomeren kann zweckmäßig durch Strahlen im kurzwelligen Segment des sichtbaren Bereiches oder im langwelligen Segment des UV-Bereiches der elektromagnetischen Strahlung initiiert werden. Gut geeignet ist z. B. die Strahlung eines UV-Excimers der Wellenlängen 250 bis 500 nm, vorzugsweise von 290 bis 320 nm. Auch hier sind Quecksilberdampflampen geeignet, sofern sie erhebliche Strahlungsanteile in den genannten Bereichen emittieren. Die Expositionszeiten betragen im allgemeinen 10 Sekunden bis 30 Minuten, vorzugsweise 2 bis 15 Minuten.

25 m 87

Weiterhin läßt sich eine Pfropfcopolymerisation der erfindungsgemäßen Comonomerzusammensetzungen auch durch ein Verfahren erreichen, das in der europäischen Patentanmeldung 0 872 512 beschrieben ist, und auf einer Pfropfpolymerisation von eingequollenen Monomerund Initiatormolekülen beruht. Das zur Quellung eingesetzte Monomer kann Komponente II sein.

Die erfindungsgemäßen, antimikrobiellen Copolymere aus Monomeren gemäß Formel I bzw. II oder III (Komponente I) und mindestens einem weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren

(Komponente II), zeigen auch ohne Pfropfung auf eine Substratoberfläche ein mikrobizides oder antimikrobielles Verhalten. Eine weitere Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht darin, daß die Copolymerisation der Komponenten I und II auf einem Substrat durchgeführt wird.

5

Die Komponenten können in Lösung auf das Substrat aufgebracht werden. Als Lösungsmittel eignen sich beispielsweise Wasser, Ethanol, Methanol, Methylethylketon, Diethylether, Dioxan, Hexan, Heptan, Benzol, Toluol, Chloroform, Dichlormethan, Tetrahydrofuran und Acetonitril. Als Lösemittel für Komponente I kann auch Komponente II dienen.

10

Die erfindungsgemäße, antimikrobiellen Copolymere können auch direkt, d. h. nicht durch Polymerisation der Komponenten auf einem Substrat, sondern als antimikrobielle Beschichtung eingesetzt werden. Geeignete Beschichtungsmethoden sind die Auftragung der Copolymere in

Lösung oder als Schmelze.

Die Lösung der erfindungsgemäßen Polymeren können z. B. durch Tauchen, Aufsprühen oder Lackieren auf die Substrate aufgebracht werden.

Werden die erfindungsgemäßen Polymere ohne Pfropfung direkt auf der Substratoberfläche erzeugt, so können übliche Radikalinitiatoren zugesetzt werden. Als Initiatoren lassen sich bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Copolymere u. a. Azonitrile, Alkylperoxide, Hydroperoxide, Acylperoxide, Peroxoketone, Perester, Peroxocarbonate, Peroxodisulfat, Persulfat und alle üblichen Photoinitiatoren wie z. B. Acetophenone, α-Hydroxyketone, Dimethylketale und und Benzophenon verwenden. Die Polymerisationsinitiierung kann weiterhin auch thermisch oder wie bereits ausgeführt, durch elektromagnetische Strahlung, wie

25 z. B. UV-Licht oder γ -Strahlung erfolgen.

Verwendung der modifizierten Polymersubstrate

Weitere Gegenstände der vorliegenden Erfindung sind die Verwendung der erfindungsgemäßen antimikrobiellen Polymere zur Herstellung von antimikrobiell wirksamen Erzeugnissen und 5

10

15

25

die so hergestellten Erzeugnisse als solche. Die Erzeugnisse können erfindungsgemäß modifizierte Polymersubstrate enthalten oder aus diesen bestehen. Solche Erzeugnisse basieren vorzugsweise auf Polyamiden, Polyurethanen, Polyetherblockamiden, Polyesteramiden oder - imiden, PVC, Polyolefinen, Silikonen, Polysiloxanen, Polymethacrylat oder Polyterephthalaten, die mit erfindungsgemäßen Polymeren modifizierte Oberflächen aufweisen.

Antimikrobiell wirksame Erzeugnisse dieser Art sind beispielsweise Maschinenteile für die Lebensmittelverarbeitung, Bauteile von Klimaanlagen, Bedachungen, Badezimmer- und Toilettenartikel, Küchenartikel, Komponenten von Sanitäreinrichtungen, Komponenten von Tierkäfigen und -behausungen, Spielwaren, Komponenten in Wassersystemen, Lebensmittelverpackungen, Bedienelemente (Touch Panel) von Geräten und Kontaktlinsen.

Die erfindungsgemäßen Copolymere oder Pfropfcopolymere können überall verwendet werden, wo es auf möglichst bakterienfreie d.h. mikrobizide Oberflächen oder Oberflächen mit Antihafteigenschaften ankommt. Verwendungsbeispiele für die erfindungsgemäßen Copolymere oder Pfropfpolymere sind insbesondere Lacke, Schutzanstriche oder Beschichtungen in den folgenden Bereichen:

- Marine: Schiffsrümpfe, Hafenanlagen, Bojen, Bohrplattformen, Ballastwassertanks
- Haus: Bedachungen, Keller, Wände, Fassaden, Gewächshäuser, Sonnenschutz, Gartenzäune, Holzschutz
 - Sanitär: Öffentliche Toiletten, Badezimmer, Duschvorhänge, Toilettenartikel, Schwimmbad, Sauna, Fugen, Dichtmassen
 - Lebensmittel: Maschinen, Küche, Küchenartikel, Schwämme, Spielwaren, Lebensmittelverpackungen, Milchverarbeitung, Trinkwassersysteme, Kosmetik
 - Maschinenteile: Klimaanlagen, Ionentauscher, Brauchwasser, Solaranlagen, Wärmetauscher, Bioreaktoren, Membranen
 - Medizintechnik: Kontaktlinsen, Windeln, Membranen, Implantate
- Gebrauchsgegenstände: Autositze, Kleidung (Strümpfe, Sportbekleidung), Krankenhauseinrichtungen, Türgriffe, Telefonhörer, Öffentliche Verkehrsmittel, Tierkäfige, Registrierkassen, Teppichboden, Tapeten

Die erfindungsgemäßen Copolymere bzw. Beschichtungen aus diesen Copolymeren finden auch als Komponenten für die Formulierung von Farben und Lacken, z. B. als Zuschlagsstoff oder als Beschichtung eines Zuschagsstoffs oder Pigments Verwendung.

Außerdem sind Gegenstände der vorliegenden Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Polymeren oder Verfahren an der Oberfläche modifizierten Polymersubstrate zur Herstellung von Hygieneerzeugnissen oder medizintechnischen Artikeln. Die obigen Ausführungen über bevorzugte Materialien gelten entsprechend. Solche Hygieneerzeugnisse sind beispielsweise Zahnbürsten, Toilettensitze, Kämme und Verpackungsmaterialien. Unter die Bezeichnung Hygieneartikel fallen auch andere Gegenstände, die u.U. mit vielen Menschen in Berührung kommen, wie Telefonhörer, Handläufe von Treppen, Tür- und Fenstergriffe sowie Haltegurte und -griffe in öffentlichen Verkehrsmitteln. Medizintechnische Artikeln sind z. B. Katheter, Schläuche, Abdeckfolien oder auch chirurgische Bestecke.

15

Zur weiteren Beschreibung der vorliegenden Erfindung werden die folgenden Beispiele gegeben, die die Erfindung weiter erläutern, nicht aber ihren Umfang begrenzen sollen, wie er in den Patentansprüchen dargelegt ist.

20

25

Beispiel 1:

8,5 ml 2-Diethylaminoethylmethacrylat (Fa. Aldrich), 3,5 ml Methacrylsäuremethylester (Fa. Aldrich) und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,6 1 entmineralisiertes Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml einer 10 %igen Lösung von Ethanol in Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 1a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 1 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der
Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf
dieser Zeit sind keine Keime von Staphylococcus aureus mehr nachweisbar.

Beispiel 1b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 1 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

15

. 20

5

Beispiel 2:

8,5 ml 2-Diethylaminoethylmethacrylat (Fa. Aldrich), 3,5 ml Methacrylsäurebutylester (Fa. Aldrich) und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,6 1 entmineralisiertes Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml einer 10 %igen Lösung von Ethanol in Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 2a:

30 0,05 g des Produktes aus Beispiel 2 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 2b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 2 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

10 Beispiel 3:

8,5 ml 2-Diethylaminoethylmethacrylat (Fa. Aldrich), 3,5 ml Methacrylsäure-tert-butylester (Fa. Aldrich) und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,6 l entmineralisiertes Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml einer 10 %igen Lösung von Ethanol in Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

20

25

15

Beispiel 3a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 3 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Mirruten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 3b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 3 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 4:

10 ml 2-Diethylaminoethylmethacrylat (Fa. Aldrich), 2 ml Methacrylsäureethylester (Fa. Aldrich) und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70° C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,6 l entmineralisiertes Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml einer 10 %igen Lösung von Ethanol in Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 4a:

10

15

0,05 g des Produktes aus Beispiel 4 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylo-coccus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

Beispiel 4b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 4 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

25

30

Beispiel 5:

3 g 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat (80 Gew.-% Lösung in Wasser) (Fa. Aldrich), 9 g Methacrylsäuremethylester (Fa. Aldrich), und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach

Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

5

10

15

Beispiel 5a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 5 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylo-coccus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

Beispiel 5b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 5 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

20 Beispiel 6:

6 g 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat (80 Gew.-% Lösung in Wasser) (Fa. Aldrich), 6 g Methacrylsäurebutylester (Fa. Aldrich), und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l Isopropanol eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml Isopropanol gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

30

Beispiel 6a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 6 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylo-coccus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit sind keine Keime von Staphylococcus aureus mehr nachweisbar.

Beispiel 6b:

5

10

20

30

0,05 g des Produktes aus Beispiel 6 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10² abgefallen.

Beispiel 7:

6 g 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat (80 Gew.-% Lösung in Wasser) (Fa. Aldrich), 6 g Methacrylsäure-tert.-butylester (Fa. Aldrich) und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l Cyclohexan eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml Cyclohexan gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

25 Beispiel 7a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 7 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10² abgefallen.

Beispiel 7b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 7 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10² abgefallen.

5

Beispiel 8:

4 g 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat (80 Gew.-% Lösung in Wasser) (Fa. Aldrich), 8 g Methacrylsäureethylester (Fa. Aldrich) und 60 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,15 g Azobisisobutyronitril gelöst in 4 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

20

Beispiel 8a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 8 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der
 Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit sind keine Keime von Staphylococcus aureus mehr nachweisbar.

30 Beispiel 8b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 8 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 9:

Eine Polyamid 12-Folie wird 2 Minuten bei einem Druck von 1 mbar der 172 nm-Strahlung einer Excimerstrahlungsquelle der Fa. Heraeus ausgesetzt. Die so aktivierte Folie wird unter Schutzgas in einen Bestrahlungsreaktor gelegt und fixiert. Daraufhin wird die Folie im Schutzgasgegenstrom mit 20 ml einer Mischung auf 6 g 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat (80 Gew.-%ige Lösung in Wasser) (Fa. Aldrich), 6 g Methacrylsäurebutylester (Fa. Aldrich) und 60 g Ethanol überschichtet. Die Bestrahlungskammer wird verschlossen und im Abstand von 10 cm unter eine Excimerbestrahlungseinheit der Fa. Heraeus gestellt, die eine Emission der Wellenlänge 308 nm aufweist. Die Bestrahlung wird gestartet, die Belichtungsdauer beträgt 15 Minuten. Die Folie wird anschließend entnommen und mit 30 ml Ethanol abgespült. Die Folie wird dann 12 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Anschließend wird die Folie in Wasser 5 mal 6 Stunden bei 30 °C extrahiert, dann bei 50 °C 12 Stunden getrocknet.

15

10

Im Anschluß wird die Rückseite der Folie in gleicher Weise behandelt, so daß man abschließend eine beidseitig mit gepfropftem Polymer beschichtete Polyamidfolie erhält.

Beispiel 9a:

25

Eine beschichtetes Folienstück aus Beispiel 9 (5 mal 4 cm) wird in 30 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit sind keine Keime von Staphylococcus aureus mehr nachweisbar.

Beispiel 9b:

Eine beschichtetes Folienstück aus Beispiel 9 (5 mal 4 cm) wird in 30 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 10:

Eine Polyamid 12-Folie wird 2 Minuten bei einem Druck von 1 mbar der 172 nm-Strahlung einer Excimerstrahlungsquelle der Fa. Heraeus ausgesetzt. Die so aktivierte Folie wird unter Schutzgas in einen Bestrahlungsreaktor gelegt und fixiert. Daraufhin wird die Folie im Schutzgasgegenstrom mit 20 ml einer Mischung auf 6 g 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat (80 Gew.-%ige Lösung in Wasser) (Fa. Aldrich), 6 g Methacrylsäuretert.-butylester (Fa. Aldrich) und 60 g Ethanol überschichtet. Die Bestrahlungskammer wird verschlossen und im Abstand von 10 cm unter eine Excimerbestrahlungseinheit der Fa. Heraeus gestellt, die eine Emission der Wellenlänge 308 nm aufweist. Die Bestrahlung wird gestartet, die Belichtungsdauer beträgt 15 Minuten. Die Folie wird anschließend entnommen und mit 30 ml Ethanol abgespült. Die Folie wird dann 12 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Anschließend wird die Folie in Wasser 5 mal 6 Stunden bei 30 °C extrahiert, dann bei 50 °C 12 Stunden getrocknet.

Im Anschluß wird die Rückseite der Folie in gleicher Weise behandelt, so daß man abschließend eine beidseitig mit gepfropftem Polymer beschichtete Polyamidfolie erhält.

20 Beispiel 10a:

10

25

30

Eine beschichtetes Folienstück aus Beispiel 10 (5 mal 4 cm) wird in 30 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit sind keine Keime von Staphylococcus aureus mehr nachweisbar.

Beispiel 10b:

Eine beschichtetes Folienstück aus Beispiel 10 (5 mal 4 cm) wird in 30 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

Beispiel 11:

Methacrylsäurebutylester (Fa. Aldrich), und 120 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,3 g Azobisisobutyronitril gelöst in 8 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 11a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 11 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylo-coccus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

Beispiel 11b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 11 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

25

Beispiel 12:

12 g 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid (Fa. Aldrich), 12 g Methacrylsäure-tert.-butylester (Fa. Aldrich), und 120 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,3 g Azobisisobutyronitril gelöst in 8 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das

WO 01/16193 PCT/EP00/06812

25

Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 12a:

10

15

25

30

0,05 g des Produktes aus Beispiel 12 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10² abgefallen.

Beispiel 12b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 12 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

20 Beispiel 13:

12 g 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid (Fa. Aldrich), 12 g Methacrylsäuremethylester (Fa. Aldrich), und 120 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,3 g Azobisisobutyronitril gelöst in 8 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 13a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 13 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylo-coccus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 13b:

5

10

0,05 g des Produktes aus Beispiel 13 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 14:

12 g 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid (Fa. Aldrich), 8 g Methacrylsäure-tert.-butylester (Fa. Aldrich), und 100 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,25 g Azobisisobutyronitril gelöst in 6 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfällt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

25 Beispiel 14a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 14 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

Beispiel 14b:

30

0,05 g des Produktes aus Beispiel 14 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10³ abgefallen.

5

Beispiel 15:

6 g 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid (Fa. Aldrich), 10 g Methacrylsäure-tert.-butylester (Fa. Aldrich), und 80 ml Ethanol werden in einem Dreihalskolben vorgelegt und unter Argonzustrom auf 65 °C erhitzt. Danach werden 0,2 g Azobisisobutyronitril gelöst in 5 ml Ethylmethylketon unter Rühren langsam zugetropft. Das Gemisch wird auf 70 °C erhitzt und 72 h Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Nach Ablauf dieser Zeit wird die Reaktionsmischung in 0,5 l VE-Wasser eingerührt, wobei das polymere Produkt ausfallt. Nach Abfiltrieren des Produktes wird der Filterrückstand mit 100 ml VE-Wasser gespült, um noch vorhandene Restmonomere zu entfernen. Im Anschluß wird das Produkt für 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet.

Beispiel 15a:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 15 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der
Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf
dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

25

30

Beispiel 15b:

0,05 g des Produktes aus Beispiel 15 werden in 20 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁵ abgefallen.

Beispiel 16:

Eine Polyamid 12-Folie wird 2 Minuten bei einem Druck von 1 mbar der 172 nm-Strahlung einer Excimerstrahlungsquelle der Fa. Heraeus ausgesetzt. Die so aktivierte Folie wird unter Schutzgas in einen Bestrahlungsreaktor gelegt und fixiert. Daraufhin wird die Folie im Schutzgasgegenstrom mit 20 ml einer Mischung auf 14 g 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid (Fa. Aldrich), 8 g Methacrylsäure-tert -butylester (Fa. Aldrich) und 60 g Ethanol überschichtet. Die Bestrahlungskammer wird verschlossen und im Abstand von 10 cm unter eine Excimerbestrahlungseinheit der Fa. Heraeus gestellt, die eine Emission der Wellenlänge 308 nm aufweist. Die Bestrahlung wird gestartet, die Belichtungsdauer beträgt 15 Minuten. Die Folie wird anschließend entnommen und mit 30 ml Ethanol abgespült. Die Folie wird dann 12 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Anschließend wird die Folie in Wasser 5 mal 6 Stunden bei 30 °C extrahiert, dann bei 50 °C 12 Stunden getrocknet.

Im Anschluß wird die Rückseite der Folie in gleicher Weise behandelt, so daß man abschlie-Bend eine beidseitig mit gepfropftem Polymer beschichtete Polyamidfolie erhält.

Beispiel 16a:

Eine beschichtetes Folienstück aus Beispiel 16 (5 mal 4 cm) wird in 30 ml einer Testkeimsuspension von Staphylococcus aureus eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 15 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

Beispiel 16b:

Eine beschichtetes Folienstück aus Beispiel 16 (5 mal 4 cm) wird in 30 ml einer Testkeimsuspension von Pseudomonas aeruginosa eingelegt und geschüttelt. Nach einer Kontaktzeit von 60 Minuten wird 1 ml der Testkeimsuspension entnommen, und die Keimzahl im Versuchsansatz bestimmt. Nach Ablauf dieser Zeit ist die Keimzahl von 10⁷ auf 10⁴ abgefallen.

Patentansprüche:

1. Antimikrobielle Copolymere, erhältlich durch Copolymerisation eines Monomeren der Formel I

$$H_2C = C$$

$$C - O - R^2 - Y$$

$$0$$

mit

5

10

15

25

 $R^1 = -H \text{ oder } -CH_{3}$

 R^2 = verzweigter oder unverzweigter aliphatischer

Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen,

 $Y = NR^3R^4, N^{\dagger}R^3R^4R^5 X$

 R^3 , R^4 , R^5 = substituierter oder unsubstituierter, verzweigter oder unverzweigter

aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 50

(I)

Kohlenstoffatomen, wobei R3, R4 und R5 gleich oder verschieden sein

können und

X = CH₃SO'₄, NO'₃, F', Cl', Br', I', CH₃CH₂', NO'₂, NO', CN', SCN', CNO',

ClO⁻, ClO₂⁻, ClO₃⁻, ClO₄⁻

- 20 mit mindestens einem weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren.
 - Antimikrobielle Copolymere nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die aliphatisch ungesättigten Monomere Methacrylsäureverbindungen sind.

3. Antimikrobielle Copolymere nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,

20

30

daß die aliphatisch ungesättigten Monomere Acrylsäureverbindungen sind.

- 4. Antimikrobielle Copolymere nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
- Methacrylsäuremethylester, ungesättigte Monomere als aliphatisch daß daß 5 Methacrylsäure-tert.-butylester, Methacrylsäureethylester, Methacrylsäurebutylester, Acrylsäuremethylester, Acrylsäureethylester, Acrylsäurebutylester, Acrylsäure-tert-butyl-N-3-Dimethyl-2-Diethylaminoethylvinylether, tert.-Butylaminoethylester, ester, aminopropylmethacrylamid, 3-Methacryloylaminopropyltrimethylammoniumchlorid, Methacryloyloxyethyl trimethyl ammonium methosulfat,2-Methacryloyloxyethyltri-10 Methacrylsäure-3-dimethylaminopropylamid oder methylammoniumchlorid, Methacrylsäure-2-diethylaminoethylester eingesetzt werden.
- 5. Antimikrobielle Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 15. dadurch gekennzeichnet,
 daß die Copolymerisation auf einem Substrat durchgeführt wird.
 - Antimikrobielle Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Copolymerisation als Pfropfpolymerisation eines Substrats durchgeführt wird.
- 7. Antimikrobielle Copolymere nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß das Substrat vor der Pfropfpolymerisation durch UV-Strahlung, Plasmabehandlung,
 Coronabehandlung, Beflammung, Ozonisierung, elektrische Entladung oder γ-Strahlung aktiviert wird.
 - 8. Antimikrobielle Copolymere nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß das Substrat vor der Pfropfpolymerisation durch UV-Strahlung mit einem
 Photoinitiator aktiviert wird.

- Antimikrobielle Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 8,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Monomer der Formel I 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat
 eingesetzt wird.
- 10. Antimikrobielle Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß einer oder mehrere der Reste R³, R⁴, R⁵ ein Benzophenonderivat der Formel IV

10

15

20

25

$$\begin{array}{c|c}
R^{6}_{b} & Q & R^{7}_{a} \\
R^{6}_{c} & R^{6}_{e} & R^{7}_{e} & R^{7}_{d}
\end{array}$$
(IV)

mit

R6 a-c, R7 a-c

H, ein- oder zweiwertiger
Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 5
Kohlenstoffatomen jeweils gleich oder
verschieden,

wobei die Anbindung des Benzophenonderivats an das Stickstoffatom der Formel I über einen zweiwertigen Köhlenwasserstoffrest R⁷_{a-e} erfolgt, ist.

 Antimikrobielle Polymere nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet,

daß als Monomer der Formel I 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid oder 2-Methacryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid eingesetzt werden.

- 12. Antimikrobielle Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 8,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Monomer der Formel I 2-Dimethylaminoethylmethacrylat, 2Diethylaminoethylmethacrylat, 2-Dimethylaminoethylacrylat oder 2-Diethylaminoethylacrylat eingesetzt wird.
- 13. Verfahren zur Herstellung antimikrobieller Copolymere, dadurch gekennzeichnet, daß eine Copolymerisation eines Monomeren der Formel I

 $H_2C = C$ $C - O - R^2 - Y$ 0(I)

15 mit

25

10

 R^1 = -H oder -CH₃,

R² = verzweigter oder unverzweigter aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen,

 $Y = NR^3R^4, N^+R^3R^4R^5 X$

substituierter oder unsubstituierter, verzweigter oder unverzweigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 50 Kohlenstoffatomen, wobei R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sein können und

X = CH_3SO_4 , NO_3 , F, CI, Br, I, CH_3CH_2 , NO_2 , NO, CN, SCN, CNO^2 , CIO^2 , CIO_2 , CIO_3 , CIO_4

mit mindestens einem weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren durchgeführt wird.

30

- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die aliphatisch ungesättigten Monomere Methacrylsäureverbindungen sind.
- 5 15. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die aliphatisch ungesättigten Monomere Acrylsäureverbindungen sind.
- 16. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, 10 aliphatisch ungesättigte als Monomere Methacrylsäuremethylester, daß Methacrylsäureethylester, Methacrylsäurebutylester, Methacrylsäure-tert.-butylester, Acrylsäuremethylester, Acrylsäureethylester, Acrylsäurebutylester, Acrylsäure-tert-butyltert.-Butylaminoethylester, 2-Diethylaminoethylvinylether, N-3-Dimethylester, aminopropylmethacrylamid, 3-Methacryloylaminopropyltrimethylammoniumchlorid, 2-15 Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat. 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniumchlorid, Methacrylsäure-3-dimethylaminopropylamid oder Methacrylsäure-2-diethylaminoethylester eingesetzt werden.
- 17. Verfahren nach einem der Anspruche 13 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymerisation auf einem Substrat durchgeführt wird.
- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 16,
 25 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Copolymerisation als Pfropfpolymerisation eines Substrats durchgeführt wird.
 - 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß das Substrat vor der Pfropfpolymerisation durch UV-Strahlung, Plasmabehandlung, Coronabehandlung, Beflammung, Ozonisierung, elektrische Entladung oder γ-Strahlung

aktiviert wird.

5

15

- 20. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß das Substrat vor der Pfropfpolymerisation durch UV-Strahlung mit einem Photoinitiator aktiviert wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 20,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Monomer der Formel I 2-Methacryloyloxyethyltrimethylammoniummethosulfat eingesetzt wird.
 - 22. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß als einer oder mehrerer der Reste R³, R⁴ oder R⁵ ein Benzophenon der Formel IV

mit 20 zweiwertiger R^6 R^7 oder H, einbis 5 Kohlenwasserstoffrest mit **jeweils** oder Kohlenstoffatomen gleich verschieden,

wobei die Anbindung des Benzophenonderivats an das Stickstoffatom der Formel I über einen zweiwertigen Kohlenwasserstoffrest R⁷_{a-c} eingesetzt wird.

5

10

15

- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 21,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Monomer der Formel I 2-Acryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid oder 2-Methacryloyloxyethyl-4-benzoylbenzyldimethylammoniumbromid
 eingesetzt werden.
- 24. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 20,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Monomer der Formel I 2-Dimethylaminoethylmethacrylat, 2Diethylaminoethylmethacrylat, 2-Dimethylaminoethylacrylat, 2-Diethylaminoethylacrylat
 eingesetzt wird.
- 25. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung von Erzeugnissen mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
- 26. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung von medizinischen Artikeln mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
- 27. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Herstellung von Hygieneartikeln mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
- Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 in
 Lacken, Schutzanstrichen und Beschichtungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

im donal Application No PCT/EP 00/06812

CLASSIFI	COBF20/34 A01N33/12		
·	•		
	International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
linimum doc	SEARCHED unentation searched (classification system followed by classification system followed by classific	fication symbols)	
PC 7	COSF AOIN		
ocumentati	on searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are included in the fields sea	rcned
Pectronic da	ata base consulted during the international search (name of data	ta base and, where practical, search terms used)	
			•
•			
	TO BE BEI EVANT		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to daim No.
Category *	Chance of Control of C		
	EP 0 862 859 A (HÜLS AG)		1-28
A	o September 1998 (1998-09-09)	·	
	cited in the application		
	claims 1,2		·
	FR 2 757 866 A (CATALYSE SRL)	· •	1-28
A	3 July 1998 (1998-07-03)		•
	claim 1		
	GB 2 043 081 A (BIO-RAD LABORA	TORIES INC.)	1-28
Α	1 October 1980 (1980-10-01)		
	claim 1		
	DE 196 46 965 A (RÖHM GMBH)		1-28
A	4 June 1998 (1998-06-04)	•	
	claim 1	•	
į			
Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
• Special of	categories of cited documents :	"T" later document published after the int	emational filing date
	some the constal state of the last which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	neory underlying the
	ment demining us gontained in the control of the co	invention *X* document of particular relevance; the	claimed invention
filing	date	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the d	OCCUMENT IS CITYOU STOLE
which	h is cited to setablish the population of the specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an it	
O docu	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one or in ments, such combination being obvi	
	or means ment published prior to the international filing date but r than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same pater	at family
	r than the priority data dealined the actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	
Date of th		07/11/2000	
	27 October 2000		
Name an	nd mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Omos, P.B. 5516 Patentisas 2	Campanhana	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo nl. Fex: (+31-70) 340-3016	Cauwenberg, C	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

trix Ational Application No PCT/EP 00/06812

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP 862859	Α	09-09-1998	DE	19709076	A	10-09-1998
Er 802033	•		CA	2231120	Α	06-09-1998
		•	JP	10251340	Α	22-09-1998
		•	NO	980980	Α	07-09-1998
			US	6096800	Α	01-08-2000
FR 2757866	A	03-07-1998	AU	5769998	A	31-07-1998
FR 2/3/800	,,		EP	0948548	Α	13-10-1999
		•	WO	9829463		09-07-1998
GB 2043081	A	01-10-1980	US	4237218	A	02-12-1980
GB 2043001	- 7	0. 10	CA	1192155	Α	20-08-1985
		•	DE.	2940150	Α	21-08-1980
			JP "	55108286		20-08-1980
DE 19646965	Α .	04-06-1998	DE	19654897	A	04-06-1998
NE 13040303	^	. 3. 00 2230	AU	5051498		03-06-1998
			WO	9821253		22-05-1998
•			ΕP	0938511	Α	01-09-1999

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Im. Ationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/06812

A. KLASSIF IPK 7	COBF20/34 A01N33/12		
	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
B. RECHEP	ICHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	le)	
IPK 7	COBF AUIN		
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	·	
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
			•
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	7.0	Children and No
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden i elle	Betr, Anspruch Nr.
A	EP 0 862 859 A (HÜLS AG)		1-28
	9. September 1998 (1998-09-09)		
	in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,2		
	FR 2 757 866 A (CATALYSE SRL)		1-28
A	3. Juli 1998 (1998-07-03)	•	
	Anspruch 1		
		TEC THE)	1-28
A	GB 2 043 081 A (BIO-RAD LABORATOR 1. Oktober 1980 (1980-10-01)	IES INC.	. 1-20
	Anspruch 1		
	THE AS AS OCT A (DÖUM CMDU)		1-28
Α	DE 196 46 965 A (RÖHM GMBH) 4. Juni 1998 (1998-06-04)		1 20
	Anspruch 1		
i e	Alishi deli 1		
1			
1			
			<u> </u>
Wei	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patenttamille	
* Besonde	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	n internationalen Anmeldedaturn nt worden ist und mit der
1 abor	ertlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern n Erfindung zugrundeliegenden Prinzip	ur zum Verständnis des der
	not make the indoch and am oder mach dem internationalen	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede	
"L" Veröfft	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-	kann allein aufgrund dieser Veroffent arfinderischer Tätigkeit beruhend beti	rachtet werden
	men zu lassen, oder durch die das veröffentlichtung belegt werden ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichtung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig	eutung: die beanspruchte Erfindung
_	- 4°L -4\	werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie i	it einer oder menteren anderen:
"O" Veröff	enum) intichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Beruzzung, eine Ausstellung oder Andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für einen Fachman	n naheliegend ist
"P" Veröff	entlichung, die vor dem Internationalen Anthetoedacht, des hebenspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	
Datum de	Abechlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	echerchenberichts
	27. Oktober 2000	07/11/2000	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentarnt, P.B. 5818 Patentlaan 2		
	Tel. (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Cauwenberg, C	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In. tionalee Aktenzeichen PCT/EP 00/06812

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 862859	Α	09-09-1998	DE	19709076 A 2231120 A	
			CA JP	10251340 A	
		•	NO	980980 A	
•			US	6096800 A	
FR 2757866	Α	03-07-1998	AU	5769998 A	
FR 2/5/800			EP	0948548 A	13-10-1999
		•	WO	9829463 A	09-07-1998
GB 2043081	A	01-10-1980	US	4237218 A	02-12-1980
PR 5042001	^	01 10 1505	CA	1192155 A	20-08-1985
			DE	2940150 A	21-08-1980
			JP	55108286 <i>l</i>	20-08-1980
DE 19646965	Α	04-06-1998	DE	19654897	04-06-1998
DE 19646903	^	. 04 00 1550	ĀŪ	5051498	4 03-06-1998
			WO	9821253	22-05-1998
•			EP	0938511 /	A 01-09-1999